

FACILPART 10 U.I./ ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Product identification

Nome do medicamento:

FACILPART 10 U.I./ ml SOLUCION INYECTABLE

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Horse (mare)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

• **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

• **Pig (female)**

- Meat and offal. 0 dia

• **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

• **Goat (adult female)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Cat (adult female)**

- **Dog (bitch)**

Via intravenosa:

- **Horse (mare)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Pig (female)**

- Meat and offal. 0 dia

- **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Goat (adult female)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Cat (adult female)**

- **Dog (bitch)**

Via subcutânea:

- **Horse (mare)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Pig (female)**

- Meat and offal. 0 dia

- **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Goat (adult female)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Cat (adult female)**

- **Dog (bitch)**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QH01BB02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Espanha

Available in:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Spanish

Disponível apenas em Spanish

Disponível apenas em Spanish

Disponível apenas em Spanish

Disponível apenas em Spanish

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish
Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

5/10/1992

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridade responsável:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

528 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

5/10/1992

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054799>